⑩日本国特許庁(JP)

10 特許出願公開

⑫公開特許公報(A)

昭63-280707

@Int; Cl.1

識別記号

庁内整理番号

匈公開 昭和63年(1988)11月17日

C 08 F 10/06

MFG 101 8319-4J

審査請求 未請求 請求項の数 3 (全9頁)

匈発明の名称

プロペンの単独重合体および共重合体をチーグラーーナッタ触媒系

を用いて製造する方法

②特 願 昭63-98495

纽出 願 昭63(1988) 4月22日

優先権主張

1987年4月25日到西ドイツ(DE)到P 3713943.6

79発 明 者

ユルゲン、ケルト

ドイツ連邦共和国、6719、カールスベルク、ヴァッテンハ

イマー、シュトラーセ、15

⑪出 願 人 ビーエーエスエフ ア

ドイツ連邦共和国、6700、ルードウイツヒスハーフェン、

カール・ボツシユ・ストラーセ、38

クチエンゲゼルシャフ

۲

20代 理 人 弁理士 田代 烝治

最終頁に続く

明 細 歡

1 発明の名称

プロペンの単独自合体および共取合体をチーグラー-ナッタ触媒系を用いて製造する方法

- 2 特許請求の範囲
 - プロペンの単独協合体ならびに他のC₁~
 C₁₂-α-モノオレフィンの従属量を存するプロペンの共報合体を、1つの単量体ないしは複数の単位体を20~160℃の温度および1~100パールの圧力で、
 - (1) 微粒状成形珪酸ゲルを括礎としかつチ タンとともにマグネシウム、塩素およびベン ソールカルボン酸誘導体を含引するチタン成 分、
 - (2)式:

AI R.

〔式中、

Rは8個以下の炭素原子を打するアルキル 据を扱わす〕で示されるアルミニウム成分、 および (3)式:

R4 Si(OR*) . - .

[式中、

R 'は飽和-脂肪族および/または芳香族の 性質の 1 6 側以下の炭素原子を育する炭化水 素基を表わし、

R*は15個以下の災業原子を有するアル キル基を表わし、

nは0~3の数を扱わす]で示されるシラン成分(但し、チタン成分(1)からのチタン:アルミニウム成分(2)からのアルミニウムの原子比は1:10~1:800でありかつアルミニウム成分(2):シラン成分(3)のモル比は1:0.03~1:0.8であるものとする)からなるチーグラー・ナッタ 触媒系を用いて摂合させることによって製造する方法において、差当たり

(1.1) 第1工程で(1)担体材料を、(1a)1~1000 μ aの粒径、0.3~3 ca*/g の孔原串および100~1000 a*/g の表面

税を行しかつ式:SiO,aAl。O。[式中、aは0~2の範囲内の数を扱わす]を有する 後粒状態酸ゲル、([b) 式:MgR°R°[式中、R°およびR⁴はC。~Cio-アルキル基を 扱わす]で示されるマグキシウム有機化合物 および(lc) 式:Cl2 [式中、2はClま たは日を扱わす]で示されるガス状塩素化剤 から、まず

(1.1.1) 第1の副工程で微粒状態酸ゲル (1a) およびマグネシウム有機化合物(1b) を被状の不活性炭化水素中で絶えず混合しながら窒温で一緒にし、その際様的に建酸ゲル (1a) の建業10モル部に対してマグネシウム有機化合物(1b) 1~10モル部を使用し、かつ一緒にしたものを20~140℃の範囲内の温度で0.5~5時間保持し、次に (1.1.2) 第2の副工程でガス状塩素化剤 (1c) を絶えず混合しながら-20~+80℃の範囲内の温度で第1の副工程で得られたものの中に導入し、その際量的にマグネシウム

モル部に対してアルカノール(I)1~5モル 部を使用し、かつ一緒にしたものを20~1 10℃の範囲内の温度で0.5~5時間保持 し、引続き

(1.2.2)第2の副工程で四塩化チタン(II)を第1の副工程で生じる反応混合物中に絶えず混合しながら窒息で導入し、その際量的に超体材料(I)のマグネシウム1モル部に対して四塩化チタン(II)2~20モル部を使用し、かつ一緒にしたものを10~150℃の範囲内の温度に0.5~5時間保持し、この場合、生じる固体相の中間生成物を液相の分離下に単難し、

但し、少なくとも副工程(1.2.1)~(1.2.2)の経過中にフタル酸誘導体(N)を導入し、その際質的に担体材料(1)のマグネシウム1モル部に対してフタル酸誘導体(N)O.01~1モル部を使用するようにして製造し、次に

(1.3) 第3工程で第2工程により得られた

有機化合物(1b) 1 モル部に対して塩素化剤(1c) 2~40モル部を使用し、全部を前記範別内の温度で0.5~5時間放置し、この場合生じる関体相の生成物、すなわち担体材料(1)を被相の分離下に単離するようにして製造し、その上、

(1.2) 第2工程で固体相の中間生成物を、(1)第1工程で得られた損体材料、(1)C 1~C - アルカノール、(11)四塩化チタンおよび(N)式:

【式中、XおよびYは共通に酸素原子を扱わすか、またはXならびにYは塩素原子またはC,~C,o-アルコキシ茲を扱わす】で示されるフタル酸誘導体から、まず

(1.2.1) 第1の副工程で担体材料(1)およびアルカノール(Ⅱ)を放状の不活性炭化水素中で絶えず混合しながら室温で一緒にし、その際最的に担体材料(1)のマグネシウム)

固体和の中間生成物を100~150℃の範囲内の温度で0.2~5時間で四塩化チタンまたは四塩化チタンとエチルベンソールとの混合物(但し、エチルベンソールの重量分は四塩化チタンに対して少なくとも10%である)を用いて1工程もしくは数工程でまたは必めに抽出し、その際量的に第2工程で初られた固体相の中間生成物 [0重量部に対して全部で抽出剂 10~1000重量部を使用し、概念に

(1.4) 第4工程で第3工程により生成された個体相の生成物を、炭化水素が実際に四塩化チタンをもはや吸収しなくなるまで被状の不活性炭化水素で洗浄し、こうしてチタン成分を得ることにより、得られるものをチタン成分(1)として使用することを特徴とする、プロペンの単独重合体および共重合体をチーグラー-ナッタ触媒系を用いて製造する方法。

2. ション成分(3)が式:

RA Si(OR*) ...

[式中、

R 'はフェニル茲またはC,~C.-アルキルフェニル茲を扱わし、

R *は 4 側以下の炭素原子を有するアルキル装を炎わし、

nは1または2の数を扱わす]で示される 6のであるような触媒系を使用する、請求項 1記帳の方法。

3. シラン成分(3)が式:

R Si(OR') ...

[式中、

R 'はメチル-フェニル詰またはエチル-フェニル法を表わし、

R*はメチル括またはエチル弦を表わし、 nは1または2の数を表わす]で示される ものであるような触媒系を使用する、請求項 2 記載の方法。

3 発明の詳細な説明

産業上の利用分野

本発明は、プロペンの単独重合体ならびに他

R*は15個以下、特に8個以下、殊に4個以下の炭素原子を有するアルキル落を設わし、
nは0~3、特に0~2、殊に1の数を設わ
す]で示されるシラン成分(但し、チタン成分
(1)からのチタン:アルミニウム成分(2)から
のアルミニウムの原子比は1:10~1:80
0ご殊に1:20~1:200でありかつアル
ミニウム成分(2):シラン成分(3)のモル比は
1:0.03~1:0.8、殊に1:0.05~
1:0.5であるものとする)からなるチーグラー・ナッタ 触解系を用いて重合、殊に乾燥相重
合させることによって製造する方法に関する。
従来の技術

この種の重合法は、公知であり:その比較可能な別の方法に対する特殊性は、触媒系を特別に形成させることにあり、この場合当面の場合の原型としては、欧州特許出願公開第0014 523号明細告、阿第0045977号明細告、同第0171200号明細告および同第019 の C 1~ C 1. · 、 然に C .~ C · · α - モ / オレフィンの従属 配を打するプロペンの共租合体を、 1 つの印配体ないしは複数の単型体を 2 0~ 1 6 0 ℃、 殊に 5 0~ 1 2 0 ℃の温度および 1~ 1 0 0 パール、 殊に 2 0~ 7 0 パールの圧力で、 (1) 微粒状成形珪酸ゲルを基礎としかつチタンとともにマグネシウム、 塩素およびペンソールカルボン酸誘導体を含有するチタン成分、 (2) 式:

AI R.

[式中、

R は 8 個以下、 殊に 4 個以下の炭素原子を存するアルキル法を表わす] で示されるアルミニウム成分、および

(3) 就:

RI Si(OR*) 4- n

[式中、

R'は飽和-脂肪族および/または芳香族の性質の16個以下、特に10個以下の炭素原子を 打する炭化水業装を表わし、

6 0 9 号明細費および同第 2 1 0 1 6 1 1 号明 細貨から公知の方法を挙げることができる。

触媒系を特別に形成させることは、特定の目 的を速成させるために、例えば次のように行な われる・

触媒系は、容易に製造可能でなければならずきかってきるだけ大きいイソタクチェク分を含有させるために重合体の高い収録を生じない。更に、触媒系は、例えば単一の数はならない。更に、触媒系は、例えば単一の表はならない。更に、微粒子分のはは少おおびがある近点を対しなければなりがいる。ないでは、近合体を製造しなければな処理記ればないないでは、近合体の加工のとって近没なの問題に関連ないが、は、近合体の関連に関連などできるとは、できるとは、できるとは、できるとは、できる。

. 数多くの前記目的は、公知技術水準によれば、怪めて費用のかかる方法を用いてのみ達成する ことができるか、または別の目的を軽視する場 合に速成することができる。

すなわち、例えば欧州特許出願公開第 0 0 4 5 9 7 7 号明細事には、"話性" NgCl 1、 TiCl 2 およびフタル酸誘導体からなる 1 つの触媒系が記載されている。しかし、成形担体材料としての建酸ゲルを用いた場合には、触媒系の生産性は、あまり満足なものではなく;また、預合体の均素含量は、比較的高い。

欧州特許出願公開第0014523号明細音 および同第0171200号明細音ならびに英 国特許第2101609号明細書および同第2 101611号明細書には、チタン成分が関体 の無機酸化物を有機マグネシウム化合物、ルイス塩基および四塩化チタンで処理することによっ て得られる触媒系が記載されており、この場合 には、付加的に四塩化チタンではないハロゲン 化剤および/または硼素、アルミニウム、珪素

得ることである。

課題を解決するための手段

深された課題は、定義された方法で(|a)一定の微粒状珪酸ゲル、(|b)一定のマグネシウム有機化合物および(|o)一定のガス状塩素化剤から得られたものである(|)特別の担体材料、ならびに(II)一定のアルカノール、(II)四塩化チタンならびに(IV)特別に選択されたフタル酸誘導体から特殊な方法で得られたチタン成分(|)を含する触媒系で解決することができることが見い出された。

それに応じて、本発明の対象は、プロペンの単独訳合体ならびに他の C。~ C ... 、殊に C。 ~ C。-α -モノオレフィンの従属量を有するプロペンの共重合体を、1つの単質体ないしは複数の単量体を20~160℃、殊に50~120℃の温度および1~100パール、殊に20~70パールの圧力で、

(1) 微粒状成形珪酸ゲルを搭礎としかつチタンとともにマグネシウム、塩素およびペンゾー

もしくは弱の金属の有機化合物または三ハロゲン化観光またはハロゲン原子含有明素を使用しなければならない。 費用がかかり時間もかかる 製造法にも拘らず、相応する触媒系の生産性は、 不満足なものである。

欧州特許出願公開第0195497号明細事には、チタン成分がSiO。を有機Mg-化合物、アルコール、ルイス塩糕およびTiCl。で処理することによって得られる触媒系が記載されている。この触媒系の場合にも生産性は僅かである。

従って、公知方法は、望みが未解決のままであり、殊にこのことは、同時に高いアイソタクチンティおよび良好な形態の際に重合体の良好な生産性および僅かな塩素含量に関連する。

発明が解決しようとする課題

本発明の課題は、すなわち公知技術の方法に 比して良好な生産性で同時に僅かな場案含量、 高いアイソタクチシティおよび良好な形態を有 する重合体を生じることができるチタン成分を

ルカルボン酸誘導体を含有するチタン成分、 (2) 式:

AI R.

(式中、

Rは8個以下、殊に4個以下の炭素原子を有するアルキル蒜を扱わす]で示されるアルミニウム成分、および・

(3)式:

R SI(OR") . - .

[式中、

R'は飽和-脂肪族および/または芳香族の性質の16個以下、特に10個以下の炭素原子を . 有する炭化水素族を表わし、

R*は15個以下、特に8個以下、殊に4個以下の炭素原子を有するアルキル技を扱わし、
nは0~3、特に0~2、殊に1の数を扱わ
す]で示されるシラン破分(但し、チタン成分
(1)からのチタン:アルミニウム成分(2)から
のアルミニウムの原子比は1:10~1:80
0、殊に1:20~1:200でありかつアル

..... --

ミニウム成分(2):シラン成分(3)のモル比は 1:0.03~1:0.8、殊に1:0.05~ 1:0.5であるものとする)からなるチーグラー・ナック触媒系を用いて近合、殊に乾燥相近合させることによって製造する方法である。

本発明による方法は、差当たり。

(1.1.1) 第1の副工程で微粒状珪酸ゲル (1

(1.2) 第2工程で固体相中間生成物を、(1) 第1工程で得られた担体材料、(Ⅱ)C - ~ C - ~ アルカノール、殊にエタノール、(Ⅲ)四塩化チタンおよび(Ⅳ)式:

[式中、 X および Y は共通に酸素原子を表わすか、または X ならびに Y は塩素原子または C 。 ~ C 。 - アルコキシ芸、殊にブトキシ茲を表わす〕で示されるフタル酸誘導体から、まず

(1.2.1) 第1の副工程で担体材料(1)およびアルカノール(I)を被状の不活性炭化水素、殊にアルカン中で絶えず混合しながら窒温で一緒にし、その際般的に担体材料(1)のマグネシウム1モル部に対してアルカノール(I)1~5モル部、殊に2.5~3.5モル部を使用し、かつ一緒にしたものを20~140℃の範囲内、殊に70~90℃の温度で0.5~5時間、殊に1~2時間保持し、引続き

a) およびマグネシウム 有機化合物(1b) を被状の不活性炭化水素、殊にアルカン中で絶えず混合しながら 登温で一緒にし、その際質的に建酸ゲル(1a) の珪素 1 0 モル部に対してマグネシウム 有機化合物(1b) 1~10 モル部、殊に1.5~4 モル部を使用し、かつ一緒にしたものを20~140℃の範囲内、殊に60~90℃の温度で0.5~5時間、殊に1~2時間保持し、次に

(1.1.2) 第2の副工程でガス状塩素化剂 (1c) を絶えず混合しながら-20~+80℃の範囲内、殊に0~+20℃の温度で第1の副工程で得られたものに導入し、その際量的にマグネシウム有機化合物(1b) 1モル部に対して塩紫化剂(1c) 2~40モル部、殊に10~20モル部を使用し、全部を前記範囲内の温度で0.5~5時間、0.5~1時間故障し、この場合生じる固体相生成物、すなわち担体材料(1)を被相の分離下に単様するようにして製造し、その上、

(1.2.2)第2の副工程で四塩化チタン(Ⅱ)を第1の副工程で生じる反応配合物中に絶えず混合しながら盗温で導入し、その際量的に担体材料(I)のマグキシウム1モル部に対して四塩化チタン(Ⅲ)2~20モル部、殊に4~8モル部を使用し、かつ一緒にしたものを10~150℃の範囲内、殊に9~120℃の温度に0.5~5時間、殊に1~2時間保持し、この場合生じる固体相の中間生成物を液相の分離下に単離し、

但し、少なくとも刷工程(1.2.1)~(1.2.2)の経過中にフタル酸誘導体(N)を導入し、その際訊的に担体材料(I)のマグネシウム1モル部に対してフタル酸誘導体(N)0.01~1モル部、特に0.1~0.4モル部、殊に0.25~0.30モル部を使用するようにして製造し、次に

(1.3) 第3工程で第2工程により得られた固体相の中間生成物を100~150℃の範囲内、 体に115~135℃の温度で0.2~5時間、 殊に1.5~3時間で四塩化チタンまたは四塩化チタンとエチルベンソールとの混合物(但し、エチルベンソールの重型分は四塩化チタンに対して少なくとも10重型%、殊に少なくとも20重銀%である)を用いて1工程もしくは数工程でまたは連続的に抽出し、その際低的に第2工程で得られた固体相の中間生成物10重銀部に対して全部で抽出剤10~1000重銀部、特に20~800重数部、殊に150~300重数部を使用し、最後に

(1.4) 第4工程で第3工程により生成された 固体相の生成物を、炭化水業が実際に四塩化チ タンをもはや吸収しなくなるまで被状の不活性 炭化水素、殊にアルカンで洗浄し、こうしてチ タン成分(1)を得ることにより、得られるもの をチタン成分(1)として使用することを特徴と する。

本発明による方法は、シラン成分(3)が式: RJ Si(OR*)。- a

〔式中、

ことについての詳細な記載は、剤受することに ・ する。

また、本発明よる方法の場合、重合体の分子気を、関連せる常法によって、例えば珠に水糸のような調整剤を用いて制御することができることは、完璧を期するために述べることができる。

このことが新規触媒系の物質の側に関連する ことは、詳細には次のように述べることができ る:

(1) チタン成分を製造するために使用すべき 小部分の建酸ゲル(Ia) は、一般にアルミノ 建酸塩または殊に二酸化建業であり:低要な ことは、それが必要とされる性質を有するこ とにある。所定の摘要に相応して市場で入手 することができる、担体材料に関連せる常用 の建酸ゲルが十分に好適であることが判明し

同時に使用すべきマグネシウム有機化合物(1.b)は、例えばジブチルマグネシウム、ジ

R'はフェニル指またはC,~C,-アルキルフェニル指、特にメチル-フェニル技またはエチル-フェニル技を扱わし、

R "は1個以下の炭素原子を有するアルキルな、特にメチル技またはエチル技を表わし、

nはlまたは2の数を扱わす〕で示されるものであるような触媒系を使用する場合に特に十分な成果をもって実施することができることが
初明した。

本発明による方法について詳細には、次のことを述べることができる:

取合法それ自体は、特徴を示す特殊性を配慮しながら実際に全ての関連せる常用の技術的形成において、例えば懸濁近合法としてであれ、殊に乾燥相重合法としてであれ、非連続的、周期的または殊に連続的方法として実施することができる。前述した技術的形成、換雪すればチーグラー・ナック触媒系によりαーモノオレフィンを重合させる技術的変法は、刊行物および実地において十分に公知であり、したがってその

ヘキシルマグネシウムおよび殊にブチルオク チルマグネシウムであることができる。

更に、使用すべきガス状塩紫化剤(Ic)は、できるだけ乾燥しており純粋でなければならず;それは、塩素または殊に塩化水紫からなる。

助剤として使用される液状の不活性炭化水素は、通常触媒系もしくはそのチタン成分に対して有害であることなしにチーグラー・ナック型の触媒系のチタン成分と一緒にされるような種類の炭化水素であることができる。適当な炭化水素の例としては、次のものが挙げられる:ペンタン、ヘキサン。

チタン成分(1)を得るために使用すべきアルカノール(I)は、市販のものであることができ、それは、有利には比較的高い純度を行しなければならない。良好に好遊なのは、例えばエタノール、n-ブロビル- イソプロビル-、n-ブチル-、イソブチル-または第三

ブチルアルコールであり;特に好適なのは、 エタノールである。

チタン成分(1)を得るために同様に使用すべき四塩化チタン(II) は、チーグラー・ナッタ触媒系の際に常用のものでなければならず; 場合によっては四塩化チタンとの混合物で使用すべきエチルベンゾールは、できるだけ 純粋で乾燥されていなければならない。

また、使用すべき、上記に詳細に定義されたフタル酸誘導体(N)は、市販のものであることができ、それは、有利には高い純度を行していなければならない。本発明の目的に特に十分に好適なのは、フタル酸ジブチルエステルであることが判明したが、別のフタル酸ジアルキルエステルならびにフタル酸無水物およびフタル酸ジクロリドも適当である。

チタン成分(1)を得るために工程(1.4)で使用すべき炭化水素は、同様に常用のものであることができ;それは、有利には比較的高い純度を有しなければならない。

ルシランおよびジェトキシジトルイルシラン が挙げられる。

本発明方法によれば、別のC *~ C | *-α-ε
ノオレフィンの従属量を育するプロペンの単独 重合体および例えば二元または三元型の共重合体、またプロック共重合体を有利な方法で得る ことができ、この場合コモノマーとして超合させるのに特に好遇なα-モノオレフィンは、エテン、ブテン-1、4-メチルペンテン-1および α-オクテン-1、n-デセン-1も過当である。

実施例 1 チタン成分(1)の製造

差当たり、

(1.1) 第1工程で(1)担体材料を、(1a)20 ~45μmの粒径、1.75 cm³/g の孔隙率および320 m³/g の表面積を行しかつ式:S I O *を存する微粒状珪酸ゲル、(1b)ブチル-オクチルマグネシウムおよび(1c) 塩化水紫から、 チタン成分を得ることは、簡単でありかつ 当業者には説明を嬰せずに可能である。工程 (1.1)、(1.2)および(1.3)については、 そのつど生じる団体の単離は有利に吸引認過 することによって行なわれることを専ら述べ ることができる。

(2) 前記式を打するアルミニウム成分(2) としては、関連せる常用の前記式で示されるものがこれに該当し;それは、詳細に論ずる必要がないような程度に刊行物および実地において十分に知られているものである。 卓越した代表例としては、例えばトリェチルアルミニクムが挙げられる。

(3) 触媒系を完全にするション成分(3)は、 殊にトリアルコキシ(アルキル)フェニルシランまたは前記式のジアルコキシジ(アルキル) フェニルションである。 卓越した代表例としては、トリエトキシトルイルションを挙げる ことができ; さらに、例えばトリエトキシエ チル-フェニルション、ジメトキシジトルイ

まず

(1.1.1) 第1の副工程で微粒状珪酸ゲル (1a) およびマグネシウム有機化合物(1b) をn-ヘブタン中で提許することにより絶えず混合しながら窒晶で一緒にし、その繁重的に珪酸ゲル(1a) の建業10モル部に対してマグネシウム有機化合物(1b) 2.5モル部を使用し、かつ一緒にしたものを90℃の範囲内の温度で1.5時期保持し、次に

(1.1.2) 第2の副工程でガス状塩素化剂(1c)を撹拌することにより絶えず混合しなから10℃の範囲内の温度で第1の副工程で得られたものの中に導入し、その際量的にマグネシウム有機化合物(1b) 1 モル部に対して塩素化剂(1c) 10モル部を使用し、全部を前記範囲内の温度で0.5時間放置し、この場合生じる固体相生成物、すなわち担体材料(1)を被相の分離下に単離するようにして製造し、その上、(1.2) 第2工程で固体相中間生成物を、(1)第

1工程で得られた担体材料、(11)エタノール、

(□)四塩化チタンおよび(N)フタル酸ジ-n-ブ チルエステルから、まず

(1.2.1) 第1の副工程で担体材料(1)およびエタノール(1)をn-ヘブタン中で抵押することにより絶えず混合しながら繁温で一緒にし、その際量的に担体材料(1)のマグネシウム1モル邸に対してエタノノール(1)3モル部を使用し、かつ一緒にしたものを80℃の範囲内の温度で1.5時間保持し、引続き

(1.2.2)第2の副工程で四塩化チタン(皿)を第1の副工程で生じる反応混合物中に提择することにより絶えず混合しながら窒息で導入し、その限量的に担体材料(1)のマグネシウム!モル部に対して四塩化チタン(皿)6モル部を呼入し、引統きフタル酸-n-ブチルエステルを呼入し、その既量的に担体材料(1)のマグネシウム!モル部に対してフテル酸エステル(N)0.30モル部(第1の副工程で得られたもの)を使用し、かつ一緒にしたものを120℃の範囲内の温度に2時間保持し、この場合生じる個体相

エチル 10ミリモル(n-ヘブタン中の1モルの密被の形で)、シラン成分(3)としてのトリエトキシフェニルシラン 1ミリモル(n-ヘブタン中の1モルの溶液の形で)、水素 5 N L およびおよび最後に上記チタン成分(1)100m8(今チタン0.07ミリモル)を30℃で供給する。反応器温度を10分間の内に70℃にもたらし、反応器圧力をこの時間でガス状プロペンを圧縮することにより28パールにもたらす。

元来の重合を絶えず撹拌しながら70℃および28パールで2時間実施し、その際使用された単盤体は連続的に新しいものに代える。

触媒成分(1)の生産性、ヘブタン可溶性含量(アイソタクチンティに対する尺度として)およびこの場合に得られる重合体の粒度分布は、次の表に緩められている。

实施例 2

実施例 1 の場合と同様に実施するが、シラン成分(3)として同気のジメトキンジトルイルションを使用する。

の中間生成物を被相の分離下に吸引超過することにより単離し、次に

(1.3) 第3工程で第2工程により得られた闘体相の中間生成物を125℃の温度で2時間で塩化チタンを用いて連続的に抽出し、その際風的に第2工程で得られた固体相の中間生成物10重風部に対して四塩化チタン140重量部を使用し、その上生成された固体相中間生成物を適過することにより単離し、最後に

(1.4) 第4工程で第3工程により生成された 固体相の生成物を、n-ヘブタンが実際に四塩 化チタンをもはや吸収しなくなるまでn-ヘブ タンで洗浄し、こうしてチタン成分(1)を得る ようにして実施し:このチタン成分は、チタン 3.5 重量%、マグキシウム 6.0 重量% および 塩素 2 3 重量%を含有する。

重合

担弁機を装備した10リットルの容積の鋼製オートクレーブにポリプロペン粉末50g、 アルミニウム成分(2)としてのアルミニウムトリ

こうして得られた頂合結果については、同様 に次の姿を参照のこと。

比較試験

チタン成分の製造

欧州特許出願公開第0195497号明細郡の実施例1の場合と同様に実施する。

チタン3.6 取量が、マグネシウム4.4 追駁 %および塩素16 追録がを含有するチタン成分 が得られる。

111 合

重合を実施例」の場合と同様に行なうが、実施例1に記載のチタン成分を用いず、前記チタン成分の同モル量を用いて行なう。

この場合得られた重合結果についても次の表 を参照のこと。

設から認めることができるように、比較試験 からの触媒成分は、本発明による実施例からの 触媒成分の場合よりも本質的に僅かな生産性お よび立体特異性を行する。更に、粒度分布は、 豆ましくない大きさの粒子の範囲内に移動して いる。

代理人弁理士 田 代 烝 治

第1頁の統き

母発 明 者 ロルフ、ツオルク

⑦発 明 者 ライナー、アレクサン グー、ヴエルナー

⑦発 明 者 ギユンター、シユヴア

イヤー

ドイツ連邦共和国、6717、ヘスハイム、ゲールハルト・ハ ウプトマン・シュトラーセ、33

ドイツ連邦共和国、6702、バート、デユルクハイム、ザリ ーネンシュトラーセ、143

ドイツ連邦共和国、6701、フリーデルスハイム、フリード リヒ・ピーチユ・シュトラーセ、14